

Eurofins Polska Sp. z o.o.
 Aleja Wojska Polskiego 90 A
 PL-82 200 Malbork
 PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
 ul. Karoliny 4
 40-186 Katowice
 POLSKA
 Tel: +48 512 638 040
 www.eurofins.pl



AB 1334

OSTROVIT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
 ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
 Sitarska 16
 18-300 Zambrów
 POLSKA

Data raportu 12.06.2024

Raport analityczny AR-24-RE-052485-01



Numer próbki 122-2024-00089139

* Rodzaj próbki	OstroVit Ubichinon Q10 100 (kapsułki)
* Zlecający badania	OSTROVIT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚĆ
* Data zlecenia klienta	06.06.2024
Data przyjęcia próbki	07.06.2024
Próbki dostarczone przez	Firmę kurierską
Stan próbki	bez zastrzeżeń
Warunki transportu	w temp. otoczenia
* Próbki pobrane przez	Zleceniodawcę
* Sposób pobrania próbki/próbek	brak danych
* Cel badania	niezdefiniowany
* Termin przydatności	16.08.2026
* Numer Partii	12UBI019
Ilość próbek zbadanych	1
Data rozpoczęcia badania	11.06.2024
Data zakończenia badania	11.06.2024

Wyniki badań / Rezultaty

E8006	Zawartość kadmu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)			
	Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334			
	Zawartość kadmu	<0,005	*	mg/kg
				0.005 ± 0.001
E8008	Zawartość ołowiu (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)			
	Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334			
	Zawartość ołowiu	<0,005	*	mg/kg
				0.005 ± 0.001
E8009	Zawartość rtęci (A)			
Metoda	PN-EN 15763:2010, Metoda spektrometrii mas z jonizacją w plazmie indukcyjnie sprzężonej (ICP-MS)			
	Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), nr akredytacji AB 1334			
	Zawartość rtęci	<0,005	*	mg/kg

0.005 ± 0.001

* = Poniżej określonego poziomu oznaczalności

A = Metoda akredytowana

+/- Niepewność pomiaru wyrażona jako niepewność rozszerzona przy poziomie ufności około 95% i współczynniku rozszerzenia k=2. Dla rezultatów badania podanych w formie „< lub >”, podana niepewność pomiaru dotyczy wyłącznie odpowiednio dolnej lub górnej granicy akredytowanego zakresu pomiarowego.

x = Dane dostarczone od Klienta



Autoryzujący:
Adrianna Syrowa - Laborant - Pracownia Chemiczna

Zatwierdzający: Julia Czerwińska
Koordynator ds. Technicznej Obsługi Klienta

1. Wyniki odnoszą się do otrzymanych i badanych próbek.
2. Wyników badań nie można powielać inaczej niż w całości bez pisemnej zgody Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratorium podaje niepewność pomiaru, gdy jest to istotne dla ważności wyników lub zastosowania wyników badań; jest uzgodnione z klientem; jeśli niepewność pomiaru wpływa na zgodność z wyspecyfikowaną granicą.
4. Klient ma prawo do złożenia skargi w terminie 14 dni od daty otrzymania raportu analitycznego. Dopuszcza się przyjmowanie skargi jedynie w formie pisemnej, drogą elektroniczną na adres reklamacje@eurofins.pl lub drogą pocztową.
5. Zatwierdzone wyniki badań wykonywanych u dostawców autoryzowane są przez osoby upoważnione w laboratorium dostawcy.
6. W przypadku, gdy Klient wymaga stwierdzenia zgodności ze specyfikacją lub wymaganiem dotyczącym badania a zasada podejmowania decyzji nie jest zawarta w w/w dokumentach, Laboratorium uzga zasadę, która będzie zastosowana.
7. Laboratorium nie ponosi odpowiedzialności za dane dostarczone przez Klientów. Dostarczone dane mogą wpływać na ważność wyników.



Eurofins Polska Sp. z o.o.
 Aleja Wojska Polskiego 90 A
 PL-82 200 Malbork
 PRACOWNIA MIKROBIOLOGICZNA
 ul. Karoliny 4
 40-186 Katowice
 POLAND
 Tel: +48 512 638 040
 www.eurofins.pl



AB 1334

OSTROVIT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ
 ODPOWIEDZIALNOŚCIĄ
 Sitarska 16
 18-300 Zambrów
 POLSKA

Issue date 12.06.2024

Analytical report AR-24-RE-052485-01



Sample code 122-2024-00089139

× Type of sample	OstroVit Ubichinon Q10 100 (kapsułki)
× Prescriber	OSTROVIT SPÓŁKA Z OGRANICZONĄ ODPOWIEDZIALNOŚĆ
× Purchase order date	06.06.2024
Reception date	07.06.2024
Transport by	Courier
Sample condition	acceptable
Transport condition	at ambient temp.
× Sampling Person	Principal
× Type of sampling	no data
× Purpose of the testing	non-specific
× Best before date	16.08.2026
× Batch number	12UBI019
Number of tested samples	1
Start analysis	11.06.2024
End Analysis	11.06.2024

Results / Outcomes

E8006	Cadmium content (A)			
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)			
	Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334			
	Cadmium content	<0,005	* mg/kg	0.005 ± 0.001
E8008	Lead content (A)			
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)			
	Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334			
	Lead content	<0,005	* mg/kg	0.005 ± 0.001
E8009	Mercury content (A)			
Method	PN-EN 15763:2010, Inductively coupled plasma ionization mass spectrometry method (ICP-MS)			
	Eurofins Polska SP. z o.o. (Łódź), accreditation nr. AB 1334			
	Mercury content	<0,005	* mg/kg	

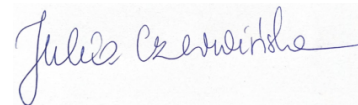
0.005 ± 0.001

* = less than the limit of quantification

A = Method accredited

+/- Uncertainty of measurement presented as expanded uncertainty of measurement (95%; k=2). For test results given in the form „<or>”, the given uncertainty of measurement applies only to the lower or upper limit of the accredited measuring range, respectively.

x = Data provided by the customer



Authorized by:
Adrianna Syrowa - Laboratory Technician - Chemical Department

Approved by: Julia Czerwińska
Analytical Service Manager

1. The results apply to samples received and analyzed.
2. The test results shall not be reproduced except in full without the written permission of Eurofins Polska Sp. z o.o.
3. Laboratory measurement uncertainty is given when it is relevant to the validity of the test result or the application of the test results; it is agreed with the client; if the uncertainty of measurement affects compliance with the specified limit.
4. The client has the right to submit a complaint within 14 days of receiving the analytical report. May be admitted only complaint in writing, by email reklamacje@eurofins.pl or by mail.
5. Approved analytical results made by subcontractors are authorized by persons authorized in the laboratory of the subcontractor.
6. In case a Customer demands a statement of conformity, or a requirement related to a test and the decision making rule is not included in the documents listed above, the Laboratory appoints a rule to be applied.
7. The laboratory is not responsible for the data provided by customers. The data provided may affect the validity of the results.